



Vinorelbina (Vinorelbine, Navelbine®)

En el Centro Clínico es referido como Navelbine®.

Cómo se Administra: Intravenosamente (por vena)

Mecanismo de Acción del Fármaco: El Navelbine® evita que las células del cáncer se dividan afectando a los bastones pequeños que forman el esqueleto de las células.

Efectos Secundarios:

1. Los efectos sobre la médula ósea pueden incluir una disminución temporal de glóbulos blancos y glóbulos rojos. Los glóbulos blancos por lo general disminuyen 7 días después del tratamiento y se recuperan a los 17 días.
2. El sistema nervioso puede ser afectado. Los síntomas incluyen:
 - constipación (estreñimiento)
 - dolor, adormecimiento y hormigueo o una sensación de “alfileres y agujas” que comienzan en los dedos de las manos y pies
 - dificultad para caminar
 - dificultad para los movimientos motores finos tales como abotonarse la ropa
 - dolor en la mandíbula.Estos síntomas pueden resolverse en un periodo extenso de tiempo después de que se suspende el fármaco.
3. Náusea y vómito leves pueden ocurrir.
4. Debilidad generalizada puede ocurrir.

**Instrucciones
Especiales:**

1. Dígale a su enfermera inmediatamente si el fármaco (medicamento) arde o quema durante el tratamiento. Si el fármaco se saliera fuera de la vena puede dañar el tejido. El tratamiento temprano es esencial para poder minimizar el daño.
2. Reporte las sensaciones de "alfileres y agujas" a su médico del NIH. Tenga cuidado cuando maneje objetos afilados. Evite los extremos de caliente y frío
3. Llame a su médico o enfermera del NIH si usted:
 - Tiene dolor, molestia o enrojecimiento en el sitio de la inyección después del tratamiento
 - No ha evacuado en 2 días. Discuta las medidas de prevención de la constipación tales como los suavizantes de las heces y laxantes.
 - No puede tomar líquidos por más de 1 día o no puede comer por más de 2 días después del tratamiento
 - Tiene una temperatura de 101.0° F (38.3° C) en cualquier momento o tiene una temperatura de por lo menos 100.4° F (38.0° C) que dure 1 hora o que ocurra dos veces en un periodo de 24 hora.



Esta información es preparada específicamente para pacientes que participan en la investigación clínica en el Centro Clínico Warren Grant Magnuson de los Institutos Nacionales de Salud y no es necesariamente aplicable a individuos que son pacientes en otra parte. Si tiene preguntas acerca de la información que se presenta aquí, hable con un integrante de su equipo de atención médica.

Series Viviendo con Quimioterapia para el
Cáncer Borrador/Septiembre de 1998
Institutos Nacionales de Salud, CC
Departamento de Enfermería